# POWERED BY Dialog

Aminopyrimidine azo-methine dye prodn. for colour photography - prepd. by oxidative coupling of aminopyrimidine and e.g. P-phenylenediamine

Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD

# **Patent Family**

Patent Number	Kind	Date	<b>Application Number</b>	Kind	Date	Week	Type
JP 2300264	A	19901212	JP 89120374	A	19890516	199105	В

Priority Applications (Number Kind Date): JP 89120374 A ( 19890516)

### Abstract:

JP 2300264 A

An aminopyrimidine azomethine dye of formula (I) is new. In (I) R1=alkyl, aryl or a heterocyclic ring, each R2-3=H, halogen, alkyl, aryl, alkoxy, aryloxy, heterocycloxy, alkylthio, arylthio, heterocyclothio or amino independently and R4=aryl. Oxidn. coupling reaction of an aminopyrimidine and a pphenylenediamine or a p-nitrophenol or condensation dehydration reaction of an amino-pyrimidine and a nitroso cpd. gives a cpd. of formula (I).

USE/ADVANTAGE - Dyes have colour fastness, esp. heat fastness, and are economically mfd. in fewer steps and used for image forming dyes for colour photography and electrophotography, ink jet and heat sensitive transfer recording and printing, photo-sensitive materials for colour photography and filter dyes for solid state image devices and colour liq. crystal TV sets. In an example into soln. of 2g 2,4,6-ptoluidinopyrimidine, 3.3g 4-(N-ethyl-N-(2-methane sulphonamidoethyl) amino)-2-methylaniline sulphate and 5.3g sodium carbonate in a mixed solvent of 30 ml ethyl acetate, 30 ml ethanol and 30 ml water at room temp, with stirring, is added dropwise 30 ml soln, contg. 2.3g ammonium persulphate in water: the mixed soln, is stirred for 30 min, and filtered and the filtered mass is washed with water and ethyl acetate and dried and purified by dispersing it into hot methanol to give 3.5g of a cpd. of formula (II) with a m.pt. of 250 deg.C and an lambda max. and an epsilon at a concn. of 2.0x10 power (-5) mol/l in methanol of 569.3 nm and 70200 mol (-1), cm (-1). (9pp Dwg.No.0/6)

R1 - N = 
$$N = R4$$
 CH3 -  $N = CH3$  CH3 CH2CH2NHSO2CH3

(I)

(II)

Derwent World Patents Index © 2004 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 8527966

# POWERED BY Dialog

Basic Patent (Number, Kind, Date): JP 2300264 A2 901212

## **PATENT FAMILY:**

Japan (JP) Patent (Number, Kind, Date): JP 2300264 A2 901212

AMINOPYRIMIDINEAZOMETHINE PIGMENT AND PREPARATION THEREOF (English)

Patent Assignee: FUJI PHOTO FILM CO LTD

Author (Inventor): KOBAYASHI HIDETOSHI; OI REIICHI

Priority (Number, Kind, Date): JP 89120374 A 890516 Applic (Number, Kind, Date): JP 89120374 A 890516

IPC: \* C09B-055/00; B41M-005/30; C07D-239/50; G02B-005/22; G03C-007/32; G03G-015/01

CA Abstract No: ; 114(24)230675A Derwent WPI Acc No:; C 91-032050 JAPIO Reference No: ; 150076C000102 Language of Document: Japanese

INPADOC/Family and Legal Status

© 2004 European Patent Office. All rights reserved. Dialog® File Number 345 Accession Number 9607864

# ◎ 公開特許公報(A) 平2-300264

⑤Int. Cl. ³	識別記号	庁内整理番号	43公開	平成2年(199	0)12月12日
C 09 B 55/00 B 41 M 5/30	В	6917—4H			
C 07 D 239/50 G 02 B 5/22 G 03 C 7/32		6529-4C 7448-2H 7915-2H			
G 03 G 15/01	J	6777−2H 6715−2H	B 41 M 5/26 査請求 未請求 請	青求項の数 2	K (全9頁)

アミノビリミジンアゾメチン色素とその製造方法 69発明の名称

> 願 平1-120374 ②)特

願 平1(1989)5月16日 223出

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会 英 俊 小 林 個発 明 者

神奈川県小田原市扇町1丁目2番1号 富士写真フイルム 個発 株式会社内

神奈川県南足柄市中沼210番地 願 人 富士写真フイルム株式 る。

会社 弁理士 飯田 敏三

1. 発明の名称

79代 理 人

アミノピリミジンアゾメチン色素と その製造方法

2. 特許請求の範囲

(1) 下記一般式 [I] で表わされるアミノビリ ミジンアゾメチン色素。

一般式[1]

$$R_1 - N = \langle N = \rangle R_2 \\ N = R_3$$

(式中、Riはアルキル基、アリール基または複 素環基を示し、R。及びR。はそれぞれ独立に水 素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール 基、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オ キシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、複素 環チオ基またはアミノ基を示し、R。はアリール 基を示す。)

(2) アミノビリミジン類とパラフェニレンジア ミン類もしくはパラアミノフェノール類との酸化 カップリング反応またはアミノビリミジン類とニ トロソ化合物との脱水縮合反応を行わせることに より請求項(1) 記載の一般式〔1〕で表わされ る化合物を得ることを特徴とするアミノビリミジ ンアゾメチン色素の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はカラー写真、カラー電子写真、インク ジェット方式、感熱転写方式、印刷等における画 像形成用色素あるいはカラー写真感光材料用、固 体機優質やカラー液晶テレビ用フィルター染料と して有用な新規なアミノビリミジンアゾメチン色 素とその製造方法に関するものである。

(従来の技術)

アゾメチン色素、特にロージアルキルアミノ フェニル基がイミンの窒素原子に結合したアゾメ チン色素は活性メチレン類やフェノール類とN。 N-ジアルキル-p-フェニレンジアミン類との 酸化カップリング反応により形成され、しかも色 調がイエロー、レッド、マゼンタ、ブルー、シア ンと多岐に亙るためイエロー、マゼンタ、シアン の三色混合による減色法を用いるハロゲン化銀カ ラー写真感光材料における画像形成用色素として 広く用いられてきている。フェノール類、ナフ トール類や2,4-ジフェニルイミダゾール頻等 からはブルーないしシアン染料が形成され、5-ピラゾロン類、アシルアセトニトリル類、1 H‐ ピラゾロ [1.5-a] ベンズイミダゾール類、 1 H - ピラゾロ [5. 1 - c] - 1, 2, 4 - ト リアゾール類、1H-ピラゾロ【2,3-b】-1, 2, 4-トリアゾール頻等からはマゼンタな いしブルー色素が形成され、アシルアセトアニリ ド類、ジアシルメタン類、マロンジアニリド類等 からはイエロー色素が形成される。このような色 素については特開昭60-186567号、同 63-145281号及び同63-113077 母などに記載がある。

近年、カラー電子写真、インクジェット方式、

本発明の目的は第4にこのような品質の優れた 新規なアミノビリミジンアゾメチン色素の製造方 法を提供することにある。

#### (課題を解決するための手段)

本発明者らは、上記目的を満たすアゾメチン色素を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、下記一般式 (I) で表わされるアミノビリミジンアゾメチン色素により上記目的が違成されることを見出した。

### 一般式[1]

$$R_1 - N = \langle N = \rangle R_2 = N - R_4$$

(式中、R、はアルキル基、アリール基または複素環基を示し、R。及びR。はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、複素環チオ基またはアミノ基を示し、R。はアリール基を示す。)

感熱転写方式等新しいカラー画像形成方法が提案されるようになり、また一方ではエレクトロニックイメージングの発展と相俟って固体摄像管やカラー液晶テレビ用フィルターの需要が増大し、アソメチン色素がカラー写真用のみならず様々なシステムあるいは商品において応用、検討されるようになった。

#### (発明が解決しようとする課題)

しかしながら従来のアゾメチン色素は製造の工程数が多く高コストであったり、堅牢性に劣る等の欠点を持つものが多く改良が強く望ょれていた。

従って本発明の目的は第1に新規なアミノビリ ミジンアゾメチン色素を提供することにある。

本発明の目的は第2に製造の工程数が少なく安 価なアミノビリミジンアゾメチン色素を提供する ことにある。

本発明の目的は第3に堅牢性、特に熱に対する 堅牢性に優れたアミノピリミジンアゾメチン色素 を提供することにある。

以下、一般式(I)で表わされるアミノビリミ ジンアゾメチン染料について詳しく説明する。

R。またはR。のアミノ基は置換アミノ基でも無置換アミノ基でもよいが、置換アミノ基の場合のアミノ基上の置換基としてアルキル基、アリール基、投索環基、アシル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基またはアルコキシカルポニル基があげられる。

R、、R、、R、またはアルキル基、アリール 基または複素環基を含むときこれらの基はハロゲ ン原子、ニトロ基、シアノ甚、カルポキシル基、 スルホ基、ヒドロキシル基、アルキル基、アリールオキシ ル基、複素環基、アルコキシ基、アリールオキシ 基、オミド基、アミノ基、カルボンアミド 基、スルホンアミド基、カルバモイル基、アリー コキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル 基、アルコキシカルボニル 基、アルコキシカルボニル スルホニル基、アリールオキシカルボニル アミノ基、アリールオキシカルポニルアミノ基、 スルファモイルアミノ基、アルキルスルホニル基 またはアリールスルホニル基の中から選ばれる基 で置換されていてもよい。

R」は好ましくは炭素原子数1~24のアルキ ル基(例えばメチル、ブチル、セーブチル、シク ロヘキシル、ドデシル、オクタデシル、ベンジ ル、メトキシエチル、フェノキシエチル)、炭素 原子数6~24のアリール基(例えばフェニル、 p-トリル、p-t-ブチルフェニル、p-トリ ル、ローメトキシフェニル、ロークロロフェニ ル、p-プトキシフェニル、m-オクチルオキシ フェニル、ロージメチルアミノフェニル、1-ナ フチル、2-ナフチル、4-ピフェニリル、p-シアノフェニル、ローヒドロキシフェニル、ロー テトラデシルオキシフェニル、3,4~ジクロロ フェニル、スルホフェニル、p-カルボキシフェ ニル、p-t-オクチルフェニル、p-ヘキシル フェニル、ローオクチルフェニル) または炭素原 子数1~24の複素環基(例えば2~ピリジル、

シ、p‐シアノフェノキシ)、炭素原子数1~ 24の複素環オキシ基(例えば2-ピリジルオキ シ、3-ピリジルオキシ、1-フェニルテトラ ゾールー5ーイルオキシ)、炭素原子数1~24 のアルキルチオ基(例えばメチルチオ、オクチル チオ、ドデシルチオ、ペンジルチオ、カルポキシ メチルチオ)、炭素原子数6~24のアリールチ オ基(例えばフェニルチオ、p-t-ブチルフェ ニルチオ、pードデシルフェニルチオ)または炭 素原子数0~24のアミノ基(例えばアミノ、メ チルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、 ピロリジノ、ピペリジノ、モルホリノ、ブチルア ミノ、ドデシルアミノ、アニリノ、2-トルイジ ノ、4ートルイジノ、4ーメトキシアニリノ、4 - クロロアニリノ、4 - プトキシアニリノ、4 -オクチルオキシアニリノ、4-テトラデシルオキ シアニリノ、4-ブチルアニリノ、4-t-ブチ ルアニリノ、4-t-オクチルアニリノ、4-へ キシルアニリノ、4-オクチルアニリノ、3,4 -ジメトキシアニリノ、4-ジメチルアミノアニ

リノ、3、4 - ジクロロアニリノ、2 - クロロー4 - ドデシルオキシカルポニルアニリノ、4 - スルホアニリノ、1 - ナフチルアミノ、2 - ナフチルアミノ、4 - ヒドロキシアニリノ、N - メチルアニリノ、3 - ピリジルアミノ、2 - ベンゾチアゾリルアミノ、2 - ベンズイミダゾリルアミノ、2 - キノリルアミノ、である。

R4 は好ましくは炭素原子数 6~24のアリール基(例えばフェニル、4~メトキシフェニル、4~シメチルアミノフェニル、4~シエチルアミノフェニル、4~シエチルアミノー2~メチルフェニル、4~ [N~エチルーN~(2~ヒドロキシエチル)アミノ] ~2~メチルフェニル、4~ [N~メチルーN~(2~メタンスルホンアミドエチル)アミノ] ~2~メチルフェニル、4~ヒドロキシフェニル)である

R: はさらに好ましくはアリール基であり、 R: 及びR: はさらに好ましくは水素原子、ハロ

特開平2-300264(4)

ゲン原子、アリールオキシ基、アリールチオ基または置換もしくは無置換アミノ基であり、特に好ましくは置換もしくは無置換アミノ基である。

本発明のアミノビリミジンアゾメチン染料は特に好ましくは下記一般式 [II] により表わされる。

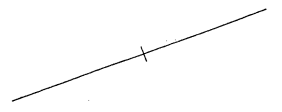
### 一般式[1]

$$Ar - N = \langle N = \rangle R_2 \qquad (R_6)_6 \\ R_3 \qquad R_5$$

(一般式【Ⅱ】においてArは一般式【Ⅰ】においてR,がアリール基である場合に同義であり、R。及びR,は一般式【Ⅰ】におけるRェ、R,にそれぞれ同じであり、R。は置換もしくは無置換アミノ基またはヒドロキシル基を表わし、R。はハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、カルボンアミド基、スルホンアミド基またはアルコキシカルボニルアミノ基を表わし、ℓは0~4の整数を表わす。ただし、ℓが複数のとき複数の

一般式〔I〕で表わされるアミノビリミジンア ゾメチン染料は置換基R」、R。及びR。 の選択及び/または分散条件によりイエロー、オ レンジ、レッド、マゼンタ、ブルー、シアン、バ イオレット等様々な色調を与えることが可能であ るが、オレンジ、レッド、マゼンタ、ブルーの色 調が一般的であり、やや赤味のマゼンタないしブ ルーの色調がより一般的である。

以下に本発明のアミノビリミジンアゾメチン染料の具体的化合物例を示すが、本発明はこれらに限定されることはない。



R。は同じでも異なっていてもよい。)

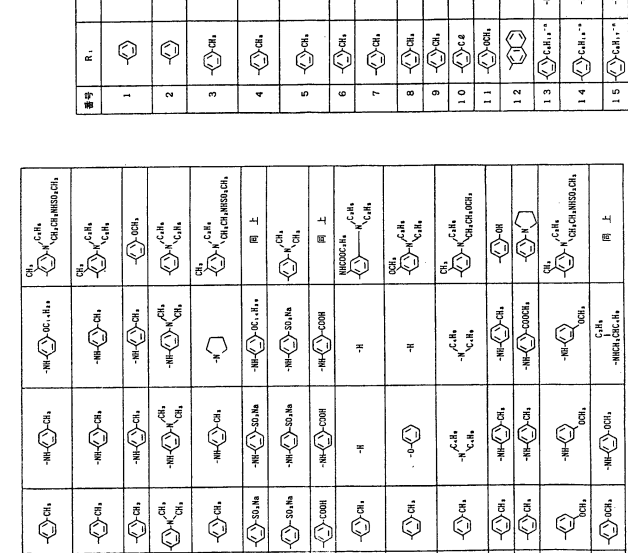
一般式 [I] においてR。及びR。は好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アリールオキシ基、アリールチオ基または置換もしくは無置換アミノ基であり、より好ましくはR。及びR。の少なくとも一方は置換もしくは無置換アミノ基である。

一般式 [ I ] で表わされる化合物は種々の互変異性体が考えられるが、本発明のアミノアソメチン染料はこれらを包含することは言うまでもない。 R 』及び R 。 が一置換アミノ基(-NHR 。'、-NHR 。') である場合を例にとって互変異性体を示す。

$$R_1-N = \bigvee_{N=-N+R_4}^{N+R_2'} N-R_4 \qquad \qquad R_1-N+ \bigvee_{N=-N+R_4}^{N-N+R_2'} N-R_4$$

# 特開平2-300264(5)

R.	CH <sub>2</sub> Ch <sub>2</sub> Ch <sub>3</sub> CH <sub>4</sub>		CH, C2, H, C2, H, CH, CH, CH, CH, CH	, cH, CH,	CH3 CASHA CH4CH4NHSO,CH4	日日	구 (1)	中 国	才 但	用上	구 世	4 E	干 ២	干 몔	干值
R.	-ин	-NH	-NH-()-CH,	-NH-()-CH,	-NH-()-CH.	Ή-	-N 'CH.	€0-	⟨ <u>¯</u> }-s-	-NH-	*нэо-{ <del>-</del> } ни-	-NE	-NH-()-C.H"	-N CH3	-NH-()-CaH,,-"
R.	( → HN-	-NH ()	-NH-{}}-CH.	-NH-()-CH,	-NH-()-CH.	-NH-	-NH-()-CH.	-NH-(_)-CH,	-NH-()-CH.	80-{_}HN-	-MH-()-OCH.	EN-	-NH-()-CaH:a-	-NH-CoH's-"	-NH-()-CaH,,-"
R.	0	0	CH.	€ CH.	GH.	CG.	da.	-tio√	.to<	#3·⟨¯}-	-{\_}-0CH.		√_) CaH:1.7"	~>C.H"	C.H., -"
梅郎	-	8	ო	4	ស	9	7	80	6	1 0	Ξ	1 2	1 3	1 4	1 2



8 1

16

一般式 [I]で表わされるアミノビリミジンア ゾメチン色素は、例えばアミノビリミジン類とパ ラフェニレンジアミン類またはパラアミノフェ ノール類との酸化カップリング反応、またはニト ロソ化合物との脱水縮合反応を行わせることによ り得ることができる。

ここでアミノビリミジン類はモノ、ジもしくはトリハロゲノビリミジン類とアンモニア、モノ置換アミン、アルコール、フェノール、チオール類とを一挙に、あるいは逐次反応させることにより調製することができる。

アミノピリミジン類の合成において、塩基として水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ピリジン、トリエチルアミン、セーブトキシカリウム、ジアザビシクロウンデセン、水素化ナトリウム等を用いるのが好ましいが、アミン類を置換する場合は塩基を添加せずにアミン類を過剰に用いてもよい。反応溶媒としてはN, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、N, N・ージメチルイミダゾリン-2-オン、ジメチ・

ルスルホキシド、ヘキサメチルホスホリルトリアミド、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジグライム、トルエン、キシレン等が好ましい。反応温度は-78℃から200℃、好ましくは-20℃から160℃の範囲である。

アミノピリミジン類とパラフェニレンジアミノプリミジン類とパラフェーレンジアミノフェノール類との酸化カップ 化反応において、酸化剤として硝酸銀、二酸 化マンガン、ハロゲン化銀、過硫酸アンモニウム、過酸化水素、過酸類が好ました。 反応は塩基性条件下で行うのが好ましいよー で で で が 好ましい エタノール、エタノール、エタノール、エタノール、エクリール、カーの混合溶媒が好ましい。 塩基として は 水、炭酸水素ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、 ヴェノール類に対して 0 . 1 . 1 当量~2 0 当量、好

ましくは 0 . 5 当量~ 1 0 当量用いる。前記酸化剤はパラフェニレンジアミン類またはパラアミノフェノール類に対し 0 . 5~ 1 0 当量、好ましくは 1 当量~ 5 当量用いる。反応温度は~ 7 8 ℃~1 0 0 ℃、好ましくは~ 2 0 ℃~ 5 0 ℃である。

アミノビリミジン類とニトロソ化合物との反応 はアミノピリミジン類に対し0.1~3当量、好 ましくは 0.5~2 当量のニトロソ化合物を用 い、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラ ン、イソプロパノール、ジオキサン、酢酸等の溶 媒中で行う。このとき酸触媒(例えば硫酸、塩 酸、リン酸、パラトルエンスルホン酸、メタンス ルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、トリ フルオロ酢酸、酢酸)または塩基触媒(炭酸ナト リウム、炭酸カリウム、酢酸ナトリウム、セーブ トキシカリウム、ナトリウムメトキシド、ジアザ ビシクロウンデセン)を0.001当量~10当 置、好ましくは0.1当量~5当量用いてもよ い。触媒としては塩基触媒が好ましい。反応温度 は-20℃~200℃、好ましくは0℃~150 ℃である。

#### (実施例)

次に本発明を実施例に基づきさらに詳細に説明する。

#### 実施例1 例示化合物5の合成

2、4、6-トリクロロビリミジン5.5g、
p-トルイジン12.9g、炭酸カリウム22g
をN。N-ジメチルホルムアミド50㎡に分散
し、撹拌しながら徐々に加熱し、100℃で1時間、170℃で2時間加熱した。反応液に水
200㎡を加え析出した固体をろ過し、乾燥形
た。n-ヘキサンー酢酸エチル混合溶媒を展開液
とし、シリカゲルを充填剤としてカラムクロマト
グラフィーにより分割し、それぞれを濃縮し、アセトニトリルより晶析することにより、2、4、6-トリーpットルイジノビリミジン4・4gを得た。

2, 4, 6-p-トルイジノビリミジン2g、 4-[N-エチル-N-(2-メタンスルホンア ミドエチル)アミノ]-2-メチルアニリン硫酸 塩3.3g及び炭酸ナトリウム5.3gを酢酸エ チル30配、エタノール30配及び水30配の混合溶媒に溶解、分散し、室温で撹拌下過硫酸アンモニウム2.3gの30配水溶液を滴下した。30分撹拌後析出した色素をろ過し、水及び酢を飲メタノールに分散し精製することにより目的のボックトルに分散し精製することにより目的ので以上であった。なお、化合物の構造は元素分析で以上であった。なお、化合物のメタノール中にはした(以下同様)。本化合物のメタノール中、粒2.0×10-1/2の濃度での最大吸収取りてあった。

λ max 569.3 nm 、 ε 70200 ℓ · mol · ' · cm · ' 実施例 2 例示化合物 7 の合成

2、4、6-トリーpートルイジノビリミジン2gの代りに4-ジメチルアミノ-2、6-ジーpートルイジノビリミジン1、8gを用いた以外は実施例1と同様にして目的とする例示化合物7を2、4g得た。融点は250℃以上であっ

t.

λ max 543.7nm 、 ε 34700 ℓ · mol<sup>-1</sup> · cm<sup>-1</sup> 実施例3 例示化合物4の合成

2. 4. 6 - トリー p - トルイジノビリミジン2. 0g、N、N - ジメチルー p - ニトロソアニリン0. 75g及び炭酸カリウム1. 4gをエタノール50㎡に溶解、分散し、撹拌下5時間加熱遠流した。冷却後水300㎡、酢酸エチル200㎡を加え生成した色素を抽出した。酢酸エチル溶液を水洗した後濃縮し、析出した結晶をろ過することにより目的とする例示化合物4を1.3g得た。融点は250℃以上であった。

**l max** 560.9nm 、ε 52100 ℓ·mol<sup>-1</sup>·cm<sup>-1</sup> 実施例4 例示化合物2の合成

アニリン11.7gをN, N ージメチルイミダゾリン-2ーオン50㎡に溶解し、室温で撹拌下2.4.6ートリクロロビリミジン3.7gを滴下した。2時間撹拌の後徐々に加熱し、150℃で2時間撹拌した。反応液を冷却した後300㎡の水を加え析出した結晶を3過し、水洗、乾燥

することにより 2 、4 、6 - トリアニリノビリミ ジン 5 .3 gを得た。

2. 4. 6-トリアニリノビリミジン1. 8g 及びニトロソベンゼン0. 6gより実施例3と同様にして目的とする例示化合物2を1. 2g得た。融点は250℃以上であった。

λ max 491.7nm 、ε 21000 ℓ·mol<sup>-</sup>'·cm<sup>-</sup>' 実施例 5 例示化合物 1 の合成

2. 4,6-トリアニリノビリミジン1.8g 及びN-エチル-N-(2-メタンスルホンアミドエチル)3-メチル-4-ニトロソアニリン1.43gより実施例3と同様にして目的とする例示化合物1を2.5g得た。融点は250℃以上であった。

l max 566.lnm 、ε 61000 l·mol<sup>-</sup>'·cm<sup>-</sup>' 実施例6~8

例示化合物10、11、12の合成

2、4、6-トリクロロピリミジン及びp-クロロアニリン、p-アニシジンまたはβ-ナフチルアミンを出発原料として実施例4と同様にして

例示化合物 1 0、 1 1 及び 1 2 を得た。 融点はいずれも 2 5 0 ℃以上であった。 (ε: ℓ・mol<sup>-1</sup>・cm<sup>-1</sup>単位)

実施例 1 ~ 8 で得られた例示化合物 1 、 2 、 4 、 5 、 7 及び 1 1 の可視吸収スペクトルを第 1 図~第 6 図にそれぞれ示した。メタノールを溶媒とし約 2 . 0 × 1 0 <sup>- 8</sup> mol/ ℓ の濃度で測定した。

#### (発明の効果)

本発明の色素はハロゲン化銀カラー写真、カラー電子写真、インクジェット方式、感熱転写方式、印刷等における画像形成用色素あるいはハロゲン化銀カラー写真感光材料用、固体撮像管やカラー液晶テレビ用フィルター染料として有用である。

本発明の色素は前記説明及び実施例から明らか

# 特開平2-300264(8)

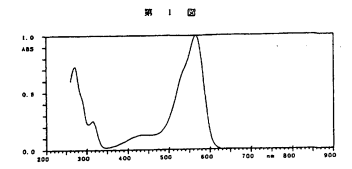
なように少ない工程数で製造できる製造面、コスト面に優れる。

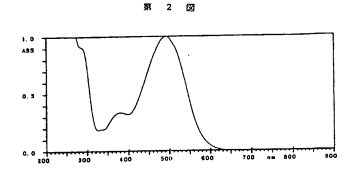
本発明の色素は高い融点が示すように熟的に対する堅牢性に優れ、かつ分子吸光係数の大きいという優れた特性を有する。

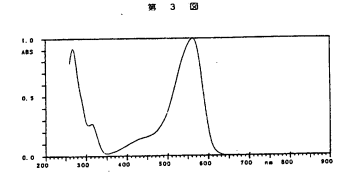
## 4. 図面の簡単な説明

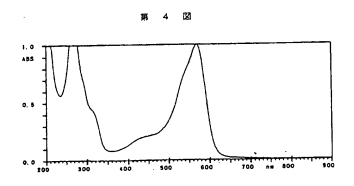
第1図~第6図は実施例で得られた例示化合物 1、2、4、5、7及び11の可視吸収スペクト ルをそれぞれ示す。

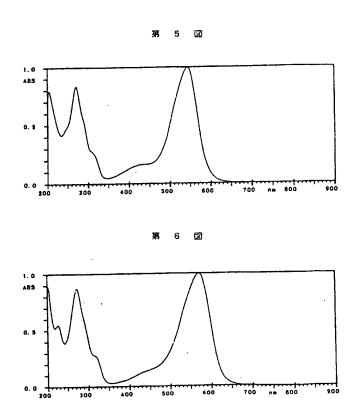
> 特許出願人 富士写真フィルム株式会社 代理人 弁理士 飯 田 敏 主選問











#### 手統補正醬(自発)

平成2年3月9日

### 特許庁長官 吉 田 文 毅 殿

- 1. 事件の表示 平成1年特許願第120374号
- 2. 発明の名称 アミノピリミジンアゾメチン色案と その製造方法
- 3. 補正をする者 本件との関係 特許出願人 住所 神奈川県南足柄市中沼210番地
- 名称 (520) 富士写真フィルム株式会社 代妻者 大 西 4. 代理人 万 式 東京都推区新橋3丁目7番3号 窓 遊 住所
- ミドリヤ第2ピル 7階 電話 東京03(591)7387 氏名(7643)弁理士 飯 田
- 5. 補正命令の日付 自発
- 6. 補正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」の欄

7. 補正の内容

(1)明細書第6ページ第2行の「アゾメチン築 料」を「アゾメチン色素」に補正します。

(2) 同書第11ページ第4行の「アゾメチン染 料」を「アゾメチン色素」に補正します。

(3) 同書第12ページ最下行左側の化学式を

$$R_1-NH$$
  $N=R_2'$  に補正します。

(4) 同書第13ページ第2~3行及び同第10 ~11行の「アゾメチン染料」をそれぞれ「アゾ メチン色素」に補正します。

(5) 阿書第18ページ第19行の「好まし い。」の次に「脱水剤として無水酢酸を用いても よい。」を加入します。

(6) 阿書第24ページ第8行の「11の」の次 に「メタノール中で測定した」を加入します。

(以上)